

(11) Publication number:

02-209941

(43) Date of publication of application: 21.08.1990

(51)Int.CI.

CO8L 27/06 CO8K 5/10

(21)Application number : 01-031498

(71)Applicant: SUMITOMO CHEM CO LTD

TOYOTA MOTOR CORP

(22)Date of filing:

09.02.1989

(72)Inventor: IGARASHI TOSHIRO

WAKATSUKI AKIRA **WAKIRI MASAJI UMEMOTO YOSHIRO**

(54) VINYL CHLORIDE RESIN COMPOSITION FOR POWDER MOLDING

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject composition excellent in fluidity of powder, moldability, odor, heat resistance and cold resistance and suitable for an automobileinterior trim material by dry blending a vinyl chloridebased resin with a specified trimellitate-based plasticizer.

CONSTITUTION: An objective composition obtained by blending a vinyl chloride- based resin with a trimellitatebased plasticizer in which unreacted alcohols are reduced to ≤500ppm, preferably ≤300ppm represented by the formula [R is alkyl having ≥85mol% straight chain ratio, 5-55%, preferably 10-45% ratio of 1-7C and \leq 10%, preferably ≤6% ratio of ≥9C] and prepared by using higher alcohols produced by hydrogenation of natural fats and oils or hydrolysis of an aluminum alkoxide as the raw material.

$$\begin{array}{c}
0 \\
C - 0 - R \\
- C - 0 - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
0 \\
0 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

BEST AVAILABLE COPY

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

② 公 開 特 許 公 報(A) 平2-209941

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成2年(1990)8月21日

C 08 L 27/06 C 08 K 5/10

LFT

7445-4 J 6770-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物

②特 願 平1-31498

査

②出 願 平1(1989)2月9日

@発明者 五十嵐 敏郎

大阪府髙槻市塚原2丁目10番1号 住友化学工業株式会社

内

70 発 明 者 若 月

大阪府高槻市塚原2丁目10番1号 住友化学工業株式会社

内

©発明者岩切 正司 ©発明者梅本 芳朗 愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内 愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

大阪府大阪市中央区北浜 4丁目 5番33号

切出 願 人 住友化学工業株式会社切出 願 人 トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

10代 理 人 弁理士 諸石 光凞

外1名

明 細 瞥

1. 発明の名称

粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

塩化ビニル系樹脂に可塑剤をドライブレンド してなる粉末樹脂組成物において、塩化ビニル系樹脂に式(1)

$$\begin{array}{c}
0 \\
C - O - R \\
\hline
C - O - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

(但し、(I)式中Rは直鎖率が85モル%以上であり炭素数7以下の割合が5~55モル%、炭素数8の割合が45~95モル%及び炭素数9以上の割合が10モル%以下である同一または異なっていてもよいアルキル基である。)であらわされ、かつ、天然油脂の水素添加又はアルミニウムアルコキサイドの加水分解により製造した高級アルコールを原料とし、未反応の

アルコールを 500 ppm 以下に低減した トリメリテート類可塑剤を配合することを特徴とする 粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物。

8. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は自動車内装材に適した粉末成形用の塩化ビニル樹脂組成物に関する。

<従来の技術>

本発明は自動車内装材としてのクラッシュパッド、アームレスト、ヘッドレスト、コンソール、メーターカバー、或いはドアトリムなどのカバーリング材料に適する粉末回転成形または粉末スラッシュ成形用粉末系組成物に関するものである。

近年、自動車内装材としてのかかるカバーリング材料においては、軽量でかつ、ソフト感に優れ、しかも高級形のある皮しは模様やステッチ模様などを施したものが一段と求められるようになってきた。

従来、これらのカバーリング材料としては、

塩化ビニル樹脂とABS樹脂とを主体とした軟質シートの真空成形品やペースト用塩化ビニル 樹脂と可塑剤とを主体としたゾルの回転成形またはスラッシュ成形品(以下ゾル成形品と呼ぶ) とがある。

ところが、真空成形品は軽量化という点では 目的を達しているものの、ソフト感に乏しく、 硬い感触のものしか得られなく、 更には高級感 のある皮しほ模様あるいはステッチ模様などを 施した複雑な形状性のあるものを賦形すること は困難である。

また、真空成形品は成形時の残留歪が大きく、 長時間の使用において亀裂が生じ易いという欠 点もかかえている。

他方、ゾル成形品はソフト感はあるものの、 ゲル化温度が低いので金型内の溶融が速く、フローマークやリップ取いはゾルの糸引きなどの 現象が虧る。

そのために、裏面平滑性に欠けるとか、 金型 からのゾルの排出に時間が掛り過ぎるとか、 カ

また、粉末成形法に使用される金型の加熱方式にはガス加熱炉方式、熱媒体油循環方式、熱媒体油循環方式、熱媒体油電環方式、熱媒体油または熱流動砂内への浸透方式或いは高周波勝導加熱方式などがある。(住友化学態1985-1 第84~91頁)

塩化ビニルは脂と可望剤、安定剤、 顧料などを加熱用ジャケットのついた ブレンダーや高速回転型ミキサーを使ってドライブレンドして粉末組成物をつくることはよく知られている。 <発明が解決しようとする課題>

前記粉末成形法に使用する粉末樹脂組成物は 粉体流動性や成形性に優れたものでなければな らない。とくに、自動車の大型化、高級化に伴 ない、クラッシュパッド、メーターフードなど の形状が大型で複雑なものになってきたため、 粉末樹脂組成物の粉体流動性や成形性のより一 層の向上が確まれている。

粉体流動性や成形性を向上させるため、微粒の塩化ピニル樹脂や破粒の炭酸カルシウムやシリカなどの無機充填剤をドライブレンド終了後

パーリング材料が肉厚化するなどの欠点をかか えている。

また、ゾルの場合は色勢え時のタンクや配管などの掃除が大変であるとか、経日による粘度変化を伴なうので長時間の保存には耐えられないなどの問題もある。

これらの欠点や問題点を解決するのに最近粉 末成形法が脚光を浴びてきている。

粉末成形法には一般には焼動浸漬法、静電塗装法、粉末溶射法、粉末回転成形法または粉末スラッシュ成形法などがあるが、特に自動車内 装材のカバーリング材料には粉末回転成形法または粉末スラッシュ成形法が適している。

粉末回転成形法または粉末フラッシュ成形法は180℃以上の温度にある金型と粉末供給ポックスとを一体化させて回転又は揺動、或いは噴射させて金型内面に粉束を溶養させ、未溶着粉末は自動的あるいは強制的に粉末供給ポックスに回収する方法である。

(特開昭 5 8 - 1 8 2 5 0 7 号 公報)

冷却段階で添加することもよく知られている。 (ラバーダイジェスト Vol. 14. Na 8 第 8 2 ~ 4 0 頁及びポリ塩化ビニルーその化学と工薬ー 1 第 8 6 7 ~ 8 7 0 頁、1 9 6 8 年及び特公昭 3 7 ~ 1 5 7 5)。

しかしながら、目的とする成形品の高度な品 質の要求に対して必ずしも十分なものではない。

* さらに、近年自動車の高級化、デザインの変

化、また空気抵抗低下のためにフロントガラスの面積が大きくなり、かつ、その角度がクラッシュパッドやメーターフードと平行に近くなってきたため、クラッシュパッドやメーターフードの表面温度が以前より上昇し、その耐熱性の要求水準が従来以上に高くなってきている。

さらに、クラッシェパッドやメーターフードなどの自動車内装材は寒冷地での使用に際料料である。でも物質によってそのカバーリング材料を面が割れたりクラックが入ったのでは商品価値が下がり好ましくなく、このため、粉末樹脂組成物で成形したクラッシュパッドやメーターフードなどの自動車内装材のカバーリング材料の耐寒性も必要とされる。

自動車内装材のカバーリング材料の耐熱性向上のために粉末機脂組成物に用いる可塑剤として、高温加熱時の蒸飲や、裏打ちしたウレタン発泡層への移行の少ないトリメリテート類可塑剤が好んで用いられるようになってきた。

しかし、トリメリテート類可塑剤は一般に塩

だが粉末流動性や成形性が思えなからない。 を放びまれていると粉末流動性があるとががまれた。 を放びまれていると粉末流がない。 を放びまれているというではないではないがあるとのではない。 を変ががないません。 を変ががないまたがない。 を変ががないまたがない。 を変ががないまたがない。 を変がないまたがない。 を変がないまたがない。 を変がないまたが、 を変がないまたい。 を変がないまたが、 でいまたが、 でいなが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいまたが、 でいなが、 でいなが、

きらに、オキソ法など中間体としてアルデヒドを経由して合成した高級アルコールを用いて 製造したトリメリテート類可塑剤を用いて 製造 た 数末側距組成物は成形時に刺激臭が残留する と 製品にも刺激臭が残留する と スルコールが多く残留すると 該トリメリテート

化ビニル殻脂粒子への吸収性が悪く、このため、トリメリチート類可塑剤を用いて製造した粉末 樹脂組成物は塩化ビニル樹脂粒子表面の可塑剤 設度が高く、粒子表面がべとつくために強粒の 塩化ビニル樹脂や微粒の無機充填剤をドライブ レンド終了後冷却段階で添加しても粉体流動性 や成形性の改良効果が不十分である。

また、一般にトリメリチート類可塑剤を用いて製造した自動草内装材は耐寒性が劣るため耐 寒性の改度の工夫も必要である。

<課題を解決するための手段>

前記の要請すなわち粉末樹脂組成物の粉体流動性や成形性の向上と臭気の低減ならびに粉末樹脂組成物を用いて成形した自動車内装材の耐熱性や耐寒性と臭気の低減を同時に違成するため、本発明者らは粉末樹脂組成物に用いるトリメリテート類可塑剤について鋭窓検討を行なった。

その結果、トリメリテート類可塑剤のアルキル基の鎖長が長くなると成形品の耐熱性は良好

すなわち本発明は塩化ビニル系樹脂に可飽剤、安定剤その他必要に応じて加えられる顔料、充填剤、発泡剤、助剤などをドライブレドしてなる粉末系組成物において、塩化ビニル系樹脂に、 式(I)

$$\begin{array}{c}
O \\
C - O - R \\
C - O - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O = C - O - R
\end{array}$$
(I)

特開平2-209941(4)

(但し、(I)式中Rは直鎖率が85モル%以上であり、炭素数7以下の割合が5~55モル%、炭素数8の割合が45~95モル%及び炭素数9以上の割合が10モル%以下である同一または異なっていてもよいアルキル基である)

で安わされ、かつ、天然抽脂の水素添加又はアルミニウムアルコキサイドの加水分解により製造した高級アルコールを原料とし、来反応のアルコールを 600 ppm 以下に低酸したトリメリケート類可塑剤を配合することを特徴とする粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物に関するもので

本発明で用いられる前記式(j)で表わされるトリメリテート類可塑剤の鎖長分布について詳しく述べる。

Rが炭素数で以下のアルキル基としては好ましくは炭素数で及び8のアルキル基があげられ、その含有量は5~555モル%、好ましくは10~45モル%である。この割合が5モル%以下

ーオクチル、ノルマルーへプチルやノルマルー ヘキシルの占める割合を示す。なお、直鎖型で ない分校型のアルキル基としてはイソーオクチ ル、イソーへプチル、イソーへキシルや2-エ チルーヘキシルがあげられる。

次に、本発明で用いる上記トリメリテート類 可塑剤の臭気低酸について詳しく述べる。

になると粉末樹脂組成物の粉体流動性や成形性 が悪くなり好ましくない。また 5 5 モル%以上 になると成形体の耐熱性が悪くなり好ましくない。

Rが炭素数 8 のアルキル基の合有益は 4 5 ~ 9 5 モル%、好ましくは 5 5 ~ 9 0 モル%である。 この割合が 4 5 モル%以下に なると 成形体の 耐熱性が 駆く なり 好ましくなく、 9 5 モル%以上では 粉体 樹脂組成物の 粉体 流動性 や 成形性が 悪くなり 好ましくない。

Rが炭素数9以上のアルキル菇の含有低は出来るだけ少ない方がよく、10モル%以下、好ましくは6モル%以下である。この例合が10モル%以上になると粉末緩脂組成物の粉体流助性や成形性が握くなり好ましくない。

また、Rの直鎖率は85モル%以上、好ましくは90モル%以上である。直鎖率が85モル%以下になると成形体の耐寒性が低下するので好ましくない。ここで直鎖率とは全アルキル基(R)の中で直鎖型のアルキル基例えばノルマル

トリメリテート類可塑剤は微量の残存アルデヒドに基づく刺激臭があり好ましくない。 直鎖率の高い高級アルコールの製法としては天然油脂の水塚分解による方法やアルフォール法が好ましく、特に、価格が安く、入手が容易な点で天然油脂の水塚分解による方法がより好ましい。

東京 () は () が (

特期平2-209941 (5)

奥の原因となり好ましくない。一方、上記の一般的な方法で製造したのち、韓膜蒸発器などで生蒸気と向流させて未反応アルコールの気を500ppm以下好ましくは800ppm以下に低減させたトリメリテート製可認剤を用いた粉末機脂組成物は、成形時に抽臭がほとんどなく作業環境にすぐれ、また、成形体である自動車内装材も不快な抽脂がほとんどなく、製品の付加価値を窮める点で好ましい。

本発明で用いる上記トリメリテート類可塑剤の配合量は必ずしも限定されていないが、例えば塩化ビニル系樹脂100重点部に対し、80重点部以下の割合で用いることができる。上記トリメリテート類可塑剤を塩化ビニル系樹脂100重量部に対し80重量部に対し80重量部に対し80重量が悪くなり不都合である。また、上記トリメリテート類可塑剤を塩化ビニル系樹脂100重量配に対し90重量部以上で用いると粉末樹脂組成物の粉体流動性や成形性が悪くなり好ましくない。

パリウム、ナトリウム、カリウム、カルシウム、 リチウム、鍋などの金調化合物、例えばカルボ ン酸のこれらの金属塩があげられ、なかでも亜 鉛とパリウムの複合塩が好んで用いられる。

本発明の粉末状塩化ビニル樹脂組成物には可

なお、本発明に於て、上記トリメリテート類 可塑剤に他の可塑剤、とくにジインデシルフタ レート、ジイソウンデシルフタレート、アルキ ル基の炭素数が 9 ~ 1 1 のジアルキルフタレー トなどのフタール酸エステル類可塑剤を本発明 の目的を損なわない範囲で併用することも可能 である。

本発明に用いられる塩化ビニル系樹脂として、は、熱糖園園合法、塊状園合法及び乳化園合法で作られた塩化ビニル産合体または塩化ビニルと共産合体またサレン・下の単量体との共産合体への塩化ビニルのグラフト共産合体などおよびでれらの二種以上の選合体の混合物も含まれるが、必ずしもこれに限定されるものではない。

本発明の塩化ビニル樹脂組成物には安定剤を配合することができる。

本発明で用いられる安定剤としては、亜鉛、

置剤、安定剤の他に必要に応じて類料、充填剤、 発泡剤、各種助剤を加えることができる。

なお、本発明の塩化ビニル系樹脂100重量 部とはドライブレンド前に添加される塩化ビニル系樹脂とドライブレンド完了後に添加される 微粒の塩化ビニル系樹脂の合計重量を示す。 <実施例>

1. トリメリテート類可塑剤

本類明の実施例及び比較例で用いるトリメリテート類可監剤の原料となる高級アルコールの製法とアルキル鎖長分布、及びトリメリテート類可設剤中に残存する未反応の原料アルコールの含有量をそれぞれ表-1に示す。

ここでトリメリテート類可取剤中に残存する 未反応の原料アルコールの含有量はガスクロマ トグラフィーにより下配条件で創定した。

ガスクロマトグラフィー条件

装 置 :島津製作所 G C → 7 A 型

カラム : PEG-20M クロモソープW10%合浸

ガラスカラム I.D. 8mm o×8m

カラム温度 : 1 7 0 °C

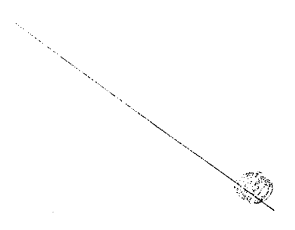
インジェクション温度 : 2 5 0 °C

キャリヤーガス : N2

検出器 : FID

試料注入量 : 1マイクロリットル

なお、原料アルコール 5 0 0 ppm、1 0 0 0 ppm、2 0 0 0 ppm を含有した CHC ℓ a 落液で検退線を作成し、定像化を行なった。



麦ー1 トリメリテート類可塑剤

	A	В	Ć	D	E	F
製 法	天 然 油 脂 の水緊郁加	天 然 油脂 の水素添加	天 然 油 脂 の水素添加	アルフォール 法	オキソ法	オキソ法
アルキル基 (R) の分布	モル%	モル%	€1V%	モル%	モル%	モル%
ノルマル ヘキシル	2 0	4.6	16	2 5	5	4
イソ ヘプチル	<1	<1	<1	<1	< 1	20
ノルマル ヘプチル	< 1	<1	<1	<1	1 5	8 4
イソ オクチル	<1	<1	< 1	<1	10	18
ノルマル オクチル	7 6	5 8	6 9	7 2	6 8	2 8
イソノニシレ	<1	<1	<1	<1	<1	8
ノルマル ノニル	<1	<1	< 1	<1	2	а
ノルマル デシル	4	2	2 5	8	<1	<1
直 数 学 (%)	>99	>99	>9 9	> 9 9	9 0	64
・ 未反応アルコール合有量 (ppm)	8 0	160	1800	200	1800	200



本発明の樹脂組成物は次の項目について評価した。

(1) 粉体流動性

粉体樹脂組成物100gをJIS-K-6721のかさ比重測定装置の漏斗に入れ、ダンパーを引き抜いて試料が落下し始めてから、全試料が落下し終るまでの時間(砂数)を測定した。実施例1~8の結果及び比較例1~8の結果を表一2に示す。砂数の短かいほど粉体流動性の良いことを示している。

(2) 成形性

粉末被胎組成物 5 0 0 9 を雰囲気温度 8 0 0 ℃の加熱炉で型温が 2 2 0 ℃に加熱された大きさ8 0 0 m × 8 0 0 m のニッケル電鏡シボ板にふりかけ、1 0 秒間付着させた後、該粉末樹脂組成物の未落融粉末を排出させ、粉末落着シボ板を再び雰囲気温度8 0 0 ℃の加熱炉中で4 0 秒間加熱溶融

てもこした感じになる。(全体の 5 0 %以上)

実施例 1 ~ 8 の結果及び比較例 1 ~ 8 の結果を表 - 2 に示す。

(8) 臭 気

内容视 1 5 0 cc の円筒缶に 5 9 の粉末樹 脳組成物を入れ、密閉後、雰囲気温度100 Cの加熱炉中で 8 0 分間加熱後開對し、 5 人のパネラーの官能試験により下記の判定 基準で成形時の臭気の評価を行なった。

〇 :ほとんど臭気がない

△ :臭気があり やや不快である。

× :臭気が強く 不快である。

実施例 1 ~ 8 の結果及び比較例 1 ~ 8 の結果を接一 2 に示す。

(4) 耐熱性

アルミニウム製板の発泡台の上に広さ 800m×800m、厚さ10mのアルミニウム製支持枠を置いた中に、(2)の試験で作成した成形シートをシボ面を下にして促 きせた。冷却後脱型された成形シートの厚きは平均で1 種であった。 このシートの重量から成形性(粉切れ性)を判定した。 すなわち、成形性(粉切れ性)が悪いと未溶融粉末を排出したときに十分に排出されず、かなりの未溶融粉末が残留するため、 結果としてシートの重量が重くなる。

また、成形シート裏面の状態から次の判定基準で成形性(粉切れ性)の評価を行なった。

○ :未溶融の部分がなく、均一に溶融している。

○ ~ △: 一部に未溶敷の部分がある。(全体の 約5%以下)

△ : かなり未溶酸の部分がある。(全体の 約5~80%)

△~×: 朱容融の部分が多く、部分的にもこも とした感じになる。(全体の約 8 0 ~ 6 0 %)

× :未溶融の部分が非常に多く、全体にも

き、次いで、あらかじめ顕整されたグリセ リンのプロピレンオキシドおよびエチレン オキシド付加物を主体としたポリオールに 水、トリエタノールアミン、トリエチレン ジアモンを含むポリオール混合物100度 量部に対してNCO含有率 8 0.5 %である ポリメリック MDI 50 重量部の割合で合 計1581を住入して発泡させ、該シート の裏面に密着させた。貼合されたウレタン は厚さ9粒、フォーム密度 0.169/diで あった。このウレタン貼合シートを所定の 寸法(70 m×150 m) に 2 整 し、110 ℃雰囲気中のギャーオーブン式加熱炉で 400時間毎に取り出せるように8ケの試 験片を置き1200時間まで耐熱変色試験 と耐熱老化試験を実施した。

耐熱変色試験の判定にはグレースケール 等級に従がい、又、耐熱老化試験の結果は 1 1 0 ℃ ギャーオーブン中で所定の時間経 過した試験片から成形シートを剝離し、JIS K 8 8 0 1 の 1 号ダンベルで試料を打ち抜いた後、盆温(2 8 ℃)にて引張試験機で2 0 0 m/min の速度で定逃伸長した時の破断伸び(%)で表示する。実施例 1 ~ 8 の結果及び比較例 1 ~ 8 の結果を送ー2に示す。

(5) 耐寒性

(4)の耐熱性試験用に作成したウレタン貼合シートを100㎜×100㎜に銀筋後ガー40℃に冷却し、直ちにデュポン式落錘衝撃試験機を用い、500gの鏈を所定の高さから落下させて低温衝撃試験を行なった。耐寒性は8個の試験片が削れない最高の高さで判定した。実施例1~8の結果及び比較例1~8の結果を表ー2に示す。

奥施例1~8、比較例1~8

次に実施例を示すが、本発明はこれらに限 定されるものではない。

(1) 粉末成形用樹脂組成物の調整 内容板 2 0 g のスーパーミキサーに通常

させ、粉末樹脂組成物を得た。

(2) 評価結果

得られた粉末樹脂組成物について前記の方法により、粉体流動性、成型性、臭気、耐熱性及び耐寒性の評価を行ない表ー2に その結果を記した。

実施例 1 ~ 8 はいずれも粉末樹脂組成物の粉体流動性及び成形性が良好で、臭気が少なく、また、成形体の耐熱性、耐寒性共に良好であった。

比較係1は粉末樹脂組成物の粉体流動性と成形性が不十分であり、また、朱反応アルコールに基づく抽臭があり不十分である。比較例2は粉末樹脂組成物にアルデヒド臭に基づく刺激臭と油臭が強く不十分である。比較例8の粉末樹脂組成物は油臭はほとんどないが、アルデヒド臭に基づく刺激臭があり不十分である。又、成形シートの耐熱性と耐寒性が悪く不十分である。

表一2 実施例及び比較例

	实施例 1	実施例 2	比較例1	比較例 2	比較例 8	奥施例8
トリメリテート類 可 塑 剤					:	
翅類	A	В	С	E	F	D
郡加量(44)	1. 8	1. 8	1. 8	1. 8	1. 8	1. 8
粉体流動性(秒)	1 9	1 5	2 6	2 0	1 4	1 6
成型性						
シート重量 (9)	9 7	9 2	1 1 2	98	9 2	9 4
裏面状態	0	0	×	0~4	0	0
奥 気	0	0	Δ	×	Δ	0
耐熱性		,				
耐熱変色性 400時間	4 級	8~4級	4 級	8 D Q	2 級	4 极
耐熱老化性 0時間	290	290	280	290	290	800
(伸び%) 400時間	270	260.	2,70	260	280	280
8 0 0 時間	2 4 0	220	250	200	160	240
1200時間	180	1 4 0	2 1 0	110	5 0	170
耐寒性 (四)	9 0	9 0	100	8 0	8 0	9 0

(28宪)

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成8年(1996)10月29日

【公開番号】特開平2-209941

【公開日】平成2年(1990)8月21日

【年通号数】公開特許公報2-2100

【出願番号】特願平1-31498

【国際特許分類第6版】

C08L 27/06 LFT

CO8K 5/10 KGY

[FI]

CO8L 27/06 9166-4J LFT

C08K 5/10 KGY 7242-4J

手続補正書



平成7年9月4日

特許庁長官股

1. 事件の表示

平成1年特許願第31498号

2. 補正をする者

事件との関係 特許出購人 大阪市中央区北浜四丁目5番33号 (208) 住友化字工業株式会社 代表者 森英雄

3. 代理人

大阪市中央区北浜四丁目5番33号 住友化学工業株式会社内 弁理士 (8597) 諸 石 光聚 避務先 1点 (06) 220-3404



4. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲および発明の詳細な説明の個

5. 補正の内容

(1)明細杏の特許請求の範囲を別紙のとおり補正する。

(2)明和香第10頁第11行目~第11頁第13行目に

「 すなわち本発明は、.. 粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物に関するものであ 3. J

とあるを、

「 すなわち本発明は 塩化ビニル系樹脂に可塑剤をドライブレンドしてなる鉛 末掛階組成物において、可塑剤が、式(1)

$$\begin{array}{c}
0 \\
C - O - R \\
-C - O - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
C - O - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
C - O - R
\end{array}$$

(但し、(1)式中Rは直鎖率が85モル%以上であり、炭素数7以下の割合か 5~55モル%、炭素散8の割合が45~85モル%及び炭素数9以上の割合が 10モル分以下である同一または異なっていてもよいアルキル基である。) であらわされ、かつ、天然油脂の水素添加又はアルミニウムアルコキサイドの加 水分解によって得られた高級アルコールをトリメリット酸類と反応せしめて製造 され、未反応の験アルコール含有量が500ppm以下のトリメリテート類可塑 利であることを特徴とする粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物に関するものである。

と補正する。

(3)明細書第12頁第9行目、第21頁第5行目にそれぞれ「粉体掛胎組成物」 とめるを、いずれも「粉末樹脂組成物」と前正する。

(4)明細毒第13頁第3行目に「分校塾」とあるを、「分枝溆」と補正する。

(5)明細春第14貫第4行目、同第14頁第18行目にそれぞれ「水添分解」と あるを、いずれも「水素添加」と確正する。

(6)明納書第15頁第3行目に「生該気」とあるを、「水蒸気」と報正する。 (7)明納書第24頁第1行目、開第25頁第19行目、同第28頁第8行目にそれぞれ「網整」とあるを、いずれも「開製」と辞正する。

以上

別紙

特許請求の範囲

塩化ビニル系樹脂に可塑剤をドライブレンドしてなる粉末樹脂組成物において、 可<u>塑剤が、</u>式(1)

(但し、(I)式中Rは直鎖率が85モル%以上であり、炭素酸で以下の割合が5~55モル%、炭素酸8の割合が45~85モル%及び炭素数9以上の割合が10モル%以下である同一または異なっていてもよいアルキル茶である。)であらわされ、かつ、天然舶節の水素添加又はアルミニウムアルコキサイドの加水分解によって得られた高級アルコールをトリメリット酸類と反応せしめて製造され、未反応の数アルコール含有量が500ppm以下のトリメリテート類可塑制であることを特徴とする粉末成形用塩化ビニル樹脂組成物。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.